POSITIVE RESIST COMPOSITION

Publication number: JP2004125835 (A)
Publication date: 2004-04-22

Also published as:

] JP4056345 (B2)

Inventor(s):

MIZUTANI KAZUYOSHI; SASAKI TOMOYA; KANNA SHINICHI

Applicant(s):

FUJI PHOTO FILM CO LTD

Classification:

- international:

G03F7/039; C08F32/04; H01L21/027; G03F7/039; C08F32/00; H01L21/02; (IPC1-7): G03F7/039; C08F32/04; H01L21/027

- European:

Application number: JP20020285486 20020930 Priority number(s): JP20020285486 20020930

Abstract of JP 2004125835 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a positive resist composition which is suitable for application to an exposure source of <=160nm, in particular, F<SB>2</SB>excimer laser beam (157nm) and, specifically, which exhibits sufficient transmissivity and hardly causes line edge roughness, defective development and scum, when the light source of 157nm is used.

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

(19) **日本国特許庁(JP)**

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開2004-125835 (P2004-125835A)

(43) 公開日 平成16年4月22日(2004.4.22)

(51) Int.C1.7

 \mathbf{F} \mathbf{I}

テーマコード(参考)

GO3F 7/039 CO8F 32/04 HO1L 21/027 GO3F 7/039 6O1 CO8F 32/04 2HO25 4J100

HO1L 21/30 502R

審査請求 未請求 請求項の数 8 OL (全 69 頁)

(21) 出願番号 (22) 出願日 特願2002-285486 (P2002-285486) 平成14年9月30日 (2002.9.30) (71) 出願人 000005201

富士写真フイルム株式会社

神奈川県南足柄市中沼210番地

(74) 代理人 100105647

弁理士 小栗 昌平

(74) 代理人 100105474

弁理士 本多 弘徳

(74) 代理人 100108589

弁理士 市川 利光

(74) 代理人 100115107

弁理士 高松 猛

(74) 代理人 100090343

弁理士 栗宇 百合子

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】ポジ型レジスト組成物

(57)【要約】

【課題】160mm以下、特に下2 エキシマレーザー光(157mm)の露光光源の使用に好適なポジ型レジスト組成物を提供することであり、具体的には157mmの光源使用時に十分な透過性を示し、且つラインエッジラフネス、現像欠陥及びスカムが少ないポジ型レジスト組成物を提供することである。

【解決手段】(A)側鎖に特定のノルボルナン構造をもったノルボルネン系繰り返し単位を有する、酸の作用によりアルカリ現像液への溶解性が増大する樹脂及び

(B)活性光線又は放射線の照射により酸を発生する化合物を含有することを特徴とする ポジ型レジスト組成物。

【選択図】 なし

【特許請求の範囲】

【請求項1】

(A)下記一般式(A1)又は(A2)で表される繰り返し単位を有する、酸の作用によりアルカリ現像液への溶解性が増大する樹脂及び

(B) 活性光線又は放射線の照射により酸を発生する化合物

を含有することを特徴とするポジ型レジスト組成物。

【化1】

一般式(A1)及び(A2)中、

X¹及びX²は、水素原子又は酸の作用により分解する基を表す。

Q、は、水素原子、ハロゲン原子、トリフルオロメチル基又はシアノ基を表す。

Q2は、水素原子又は水酸基を表す。

R $_1$ ~ R $_6$ は、各々独立に、水素原子、フッ素原子又はフルオロアルキル基を表す。但し、 R $_1$ ~ R $_6$ の内の少なくとも 1 つは水素原子ではない。

nは、0又は1を表す。

【請求項2】

(A) 成分の樹脂が、更に、下記一般式(I) ~(VIII)で表される繰り返し単位の 群から選ばれる少なくとも1種の繰り返し単位を有することを特徴とする請求項1に記載 のポジ型レジスト組成物。

【化2】

【化3】

$$(R_{16}R_{15}R_{14})C O_{0}X^{3}$$

$$(III)$$

$$(IV)$$

$$(V)$$

$$(V)$$

$$(VI)$$

(VII) 20

【化5】

30

50

一般式(I)~(VIII)中、

 $X^{1} \sim X^{5}$ 及びRd は、水素原子又は酸の作用により分解する基を表す。

Ra、Rb、Rcは、各々独立に、水素原子、フッ素原子又はフルオロアルキル基を表す

ARは、脂環式炭化水素構造を表す。

Qは、水素原子又は水酸基を表す。

 $R_1 \sim R_6$ は、各々独立に、水素原子、フッ素原子又はフルオロアルキル基を表す。但し、 $R_1 \sim R_6$ の内の少なくとも 1 つは水素原子ではない。

 $R_{2,1} \sim R_{2,6}$ は、各々独立に、水素原子、フッ素原子又はフルオロアルキル基を表す。 40 但し、 $R_{2,1} \sim R_{2,6}$ の内の少なくとも1つは水素原子ではない。

R 1 1 ~ R 1 8 は、各々独立に、水素原子、フッ素原子又はフルオロアルキル基を表す。

但し、R11~R18の内の少なくとも1つは水素原子ではなり。

 R_{4} $_{1}$ \sim R_{4} $_{6}$ は、各々独立に、水素原子、フッ素原子又はフルオロアルキル基を表す。但し、 R_{4} $_{1}$ \sim R_{4} $_{6}$ の内の少なくとも1つは水素原子ではない。

 $R_{1\alpha}$ は、水素原子、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、シアノ基又はトリフルオロメチル基を表す。

Rfは、フッ素原子又はトリフルオロメチル基を表す。

Ra'、Rb'、Rc'、Rd'は、各々独立に、水素原子、フッ素原子又はフルオロアルキル基を表す。但し、Ra'、Rb'、Rc'、Rd'の内の少なくとも1つは水素原

子ではなり。

mは、O又は1を表す。

nは、0又は1を表す。

naは、1~5の整数を表す。

n b は、 0 又は 1 を表す。

n c は、 1 ~ 5 の整数を表す。

【請求項3】

(A) 成分の樹脂が、重量平均分子量が3000~3000で、且つ分子量分散度が1.1~1.5であることを特徴とする請求項1又は2に記載のポッ型レッスト組成物。

【請求項4】

(A) 成分の樹脂が、ラジカル重合によって得られたポリマーから、分子量の低い成分を除去する操作を経て得られたものであることを特徴とする請求項 1 ~ 3 のいずれかに記載のポジ型レジスト組成物。

【請求項5】

(A) 成分の樹脂が、ラジカル重合開始剤の存在下でモノマーを重合させている際に、更にモノマーを連続的若しくは断続的に加えることによって得られたものであることを特徴とする請求項1~4のいずれかに記載のボジ型レジスト組成物。

【請求項6】

(B) 活性光線又は放射線の照射により、酸を発生する化合物として、(B1) 活性光線 又は放射線の照射により、有機スルホン酸を発生する化合物を含有することを特徴とする 請求項1~5のいずれかに記載のポジ型レジスト組成物。

【請求項7】

(B) 活性光線又は放射線の照射により、酸を発生する化合物として、更に、(B2) 活性光線又は放射線の照射により、カルボン酸を発生する化合物を含有することを特徴とする請求項6に記載のポジ型レジスト組成物。

【請求項8】

プロピレングリコールモノアルキルエーテルアセテート類と、プロピレングリコールモノアルキルエーテル類又は乳酸アルキル類とを混合した混合溶剤を含有することを特徴とする請求項 1 ~ 7 の いずれかに記載のポジ型レジスト組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、超LSI、高容量マイクロチップの製造などのマイクロリソグラフィープロセスや、その他のフォトファブリケーションプロセスに好適に用いられるポジ型レジスト組成物に関するものである。更に詳しくは、160mm以下の真空紫外光をを使用して高精細化したパターンを形成し得るポジ型レジスト組成物に関するものである。

[0002]

【従来の技術】

集積回路はその集積度を益々高めており、超LSIなどの半導体基板の製造においては、 クオーターミクロン以下の線幅から成る超微細パターンの加工が必要とされるようになっ 40 てきた。パターンの微細化を図る手段の一つとして、レジストのパターン形成の際に使用 される露光光源の短波長化が知られている。

[00003]

例えば64Mピットまでの集積度の半導体素子の製造には、現在まで高圧水銀灯の i 線(365mm)が光源として使用されてきた。この光源に対応するポジ型レジストとしては、ノボラック樹脂と感光物としてのナフトキノンジアジド化合物を含む組成物が、数多く開発され、 0 . 3 μm程度までの線幅の加工においては十分な成果をおさめてきた。また256Mピット以上集積度の半導体素子の製造には、 i 線に代わりKFFエキシマレーザー光(248mm)が露光光源として採用されてきた。

更に1Gピット以上の集積度の半導体製造を目的として、近年より短波長の光源であるA

10

20

30

アドエキシマレーザー光(193nm)の使用、更には0.1μm以下のパターンを形成する為にF2エキシマレーザー光(157nm)の使用が検討されている。

[0004]

これら光源の短波長化に合わせ、レジスト材料の構成成分及びその化合物構造も大きく変化している。

K ケ F エキシマレーザー光による露光用のレジスト組成物として、 2 4 8 n m 領域での吸収の小さいポリ(ヒドロキシスチレン)を基本骨格とし酸分解基で保護した樹脂を主成分として用い、遠紫外光の照射で酸を発生する化合物(光酸発生剤)を組み合わせた組成物、所謂化学増幅型レジストが開発されてきた。

[0005]

また、ArFエキシマレーザー光(198nm)露光用のレジスト組成物として、198 nmに吸収を持たない脂環式構造をポリマーの主鎖又は側鎖に導入した酸分解性樹脂を使用した化学増幅型レジストが開発されてきている。

[0006]

F2 エキシマレーザー光(157hm)に対しては、上記脂環型樹脂にありても157hm領域の吸収が大きく、目的とする0.1μm以下のパターンを得るには不十分であることが判明し、これに対し、フッ素原子(パーフルオロ構造)を導入した樹脂が157hmに十分な透明性を有することが非特許文献1(Proc. SPIE. Vol.3678. 13頁(1999))にて報告され、有効なフッ素樹脂の構造が非特許文献2(Proc. SPIE. Vol.3999. 330頁(2000))、非特許文献3(Proc. SPIE. Vol.3999. 357頁(2000))、非特許文献4(Proc. SPIE. Vol.3999. 355頁(2000))、特許文献1(国際公開-00/17712A2号パンフレット)、特許文献2(国際公開-01/74916A2号パンフレット)、特許文献3(特開2002-12623号公報)等に提案され、フッ素含有樹脂を含有するレシスト組成物の検討がなされてきている。

[0007]

しかしながら、F₂ エキシマレーザー光露光用のフッ素樹脂を含有するレジスト組成物は、ラインエッジラフネス、現像欠陥、現像残 (スカム)などに問題があり、これらの点の解決が望まれてりた。

ラインエッジラフネスとは、レジストの特性に起因して、レジストのラインパターンと基板界面のエッジが、ライン方向と垂直な方向に不規則に変動した形状を呈することを言う。このパターンを真上から観察するとエッジが凸凹(±数nm~数+nm程度)に見える。この凸凹は、エッチング工程により基板に転写されるため、凸凹が大きいと電気特性不良を引き起こし、歩留まりを低下させることになる。

[0008]

【非特許文献1】

「プロス・エスピィアイイー」 (Proc. SPIE.)、第3678巻、第13頁、 1999年

【非特許文献2】

「プロス・エスピィアイイー」 (P P O C . S P I E .) 、 第 3 9 9 9 巻 、 第 3 3 0 頁 、 2 0 0 0 年

【非特許文献3】

「プロス·エスピィアイイー」(P P O C . S P I E .)、第 3 9 9 9 巻、第 3 5 7 頁 、 2 0 0 0 年

【 非 特 許 文 献 4 】

「プロス・エスピィアイイー」(P P O C . S P I E .)、第 3 9 9 9 巻、第 3 6 5 頁 、 2 0 0 0 年

【特許文献1】

国際公開 - 00/17712A2号パンフレット

50

10

20

30

20

40

【特許文献2】

国際公開 - 0 1 / 7 4 9 1 6 A 2 号パンフレット

【特許文献3】

特開2001-328964号公報

【特許文献4】

特開2002-12623号公報

[0009]

【発明が解決しようとする課題】

従って、本発明の目的は、160mm以下、特にF₂ エキシマレーザー光(157mm)の露光光源の使用に好適なポッ型レジスト組成物を提供することであり、具体的には157mmの光源使用時に十分な透過性を示し、且つラインエッジラフネス、現像欠陥及びスカムが少ないポッ型レジスト組成物を提供することである。

[0010]

【課題を解決するための手段】

本発明者等は、上記諸特性に留意し鋭意検討した結果、本発明の目的が以下の特定の組成物によって達成されることを見出し、本発明に到達した。

即ち、本発明は下記構成である。

[0011]

(1) (A)下記一般式(A1)又は(A2)で表される繰り返し単位を有する、酸の作用によりアルカリ現像液への溶解性が増大する樹脂及び

(B)活性光線又は放射線の照射により酸を発生する化合物を含有することを特徴とするポッ型レッスト組成物。

[0012]

【化6】

(A1) (A2) Q_1 CO_2 $CH_2)_n OX^1$ CO_2 $C(R_4R_5R_6)$ Q_2 CF_3 CO_2X^2

[0013]

一般式(A1)及び(A2)中、

X¹及びX²は、水素原子又は酸の作用により分解する基を表す。

Q1は、水素原子、八口ゲン原子、トリフルオロメチル基又はシアノ基を表す。

Q。は、水素原子又は水酸基を表す。

 $R_1 \sim R_6$ は、各々独立に、水素原子、フッ素原子又はフルオロアルキル基を表す。但し、 $R_1 \sim R_6$ の内の少なくとも 1 つは水素原子ではない。

nは、0又は1を表す。

[0014]

(2) (A) 成分の樹脂が、更に、下記一般式(I) ~ (VIII) で表される繰り返し単位の群から選ばれる少なくとも1種の繰り返し単位を有することを特徴とする(1) に記載のポプ型レジスト組成物。

[0015]

【化7】

$$(R_{16}R_{15}R_{14})C \xrightarrow{OX^3} (IV) \qquad (V) \qquad (VI)$$

【化9】

[0018] 【化10】

[0019]

- 般式(I)~(VIII)中、

 $X^1 \sim X^5$ 及ひRd は、水素原子又は酸の作用により分解する基を表す。

Ra、Rb、Rcは、各々独立に、水素原子、フッ素原子又はフルオロアルキル基を表す

ARは、脂環式炭化水素構造を表す。

Qは、水素原子又は水酸基を表す。

 $R_1 \sim R_6$ は、各々独立に、水素原子、フッ素原子又はフルオロアルキル基を表す。但し、 $R_1 \sim R_6$ の内の少なくとも1つは水素原子ではない。

 $R_{2,1} \sim R_{2,6}$ は、各々独立に、水素原子、フッ素原子又はフルオロアルキル基を表す。但し、 $R_{2,1} \sim R_{2,6}$ の内の少なくとも1つは水素原子ではない。

 $R_{11} \sim R_{16}$ は、各々独立に、水素原子、フッ素原子又はフルオロアルキル基を表す。但し、 $R_{11} \sim R_{16}$ の内の少なくとも 1 つは水素原子ではない。

 R_{4} 1 ~ R_{4} 8 は、各々独立に、水素原子、フッ素原子又はフルオロアルキル基を表す。但し、 R_{4} 1 ~ R_{4} 6 の内の少なくとも 1 つは水素原子ではない。

 R_{1a} は、水素原子、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、シアノ基又はトリフルオロメチル基を表す。

Rfは、フッ素原子又はトリフルオロメチル基を表す。

R α 、 R b 、 R c 、 R d 、 R d 、 R d 、 R d 、 R d 、 R d 、 R d 、 R d 、 R d 、 R d 、 R d 、 R d 、 R d の 内の 少 なく V も 1 っ は 水 素 原 子 で は な V 。

m は、 0 又は 1 を表す。

nは、0又は1を表す。

naは、1~5の整数を表す。

n b は、 0 又は 1 を表す。

n c は、1~5の整数を表す。

[0020]

(3) (A)成分の樹脂が、重量平均分子量が3000~3000で、且つ分子量分散度が1.1~1.5であることを特徴とする(1)又は(2)に記載のボジ型レジスト組成物。

[0021]

(4) (A) 成分の樹脂が、ラジカル重合によって得られたポリマーから、分子量の低い成分を除去する操作を経て得られたものであることを特徴とする(1) ~ (3) のいずれかに記載のポジ型レジスト組成物。

[0022]

(5) (A) 成分の樹脂が、ラジカル重合開始剤の存在下でモノマーを重合させている際に、更にモノマーを連続的若しくは断続的に加えることによって得られたものであることを特徴とする(1) ~ (4) のいずれかに記載のポジ型レジスト組成物。

[0023]

(6) (B)活性光線又は放射線の照射により、酸を発生する化合物として、(B1)活性光線又は放射線の照射により、有機スルホン酸を発生する化合物を含有することを特徴とする(1)~(5)のいずれかに記載のポッ型レッスト組成物。

[0024]

(7) (B)活性光線又は放射線の照射により、酸を発生する化合物として、更に、(B2)活性光線又は放射線の照射により、カルボン酸を発生する化合物を含有することを特徴とする(6)に記載のポジ型レジスト組成物。

[0025]

(8) プロピレングリコールモノアルキルエーテルアセテート類と、プロピレングリコールモノアルキルエーテル類又は乳酸アルキル類とを混合した混合溶剤を含有することを特徴とする(1)~(7)のいずれかに記載のポジ型レジスト組成物。

[0026]

【発明の実施の形態】

以下、本発明について詳細に説明する。

[1] (A) 一般式(A1)又は(A2)で表される繰り返し単位を有する、酸の作用によりアルカリ現像液への溶解性が増大する樹脂

本発明のポジ型レジスト組成物は、一般式(A1)又は(A2)で表される繰り返し単位を有する、酸の作用によりアルカリ現像液への溶解性が増大する樹脂(以下、「樹脂(A

10

20

30

O(

40

)」ともいう)を含有する。

[0027]

一般式(A 1)及び(A 2)中、X ¹ 及びX ² は、水素原子又は酸の作用により分解する基を表す。 Q_1 は、水素原子、ハロゲン原子、トリフルオロメチル基又はシアノ基を表す。 Q_2 は、水素原子又は水酸基を表す。 Q_3 は、水素原子又は水酸基を表す。 Q_4 は、各々独立に、水素原子、フッ素原子又はフルオロアルキル基を表す。但し、 Q_4 の内の少なくとも1つは水素原子ではない。 Q_4 の又は1を表す。

[0028]

 X^1 及び X^2 の酸の作用により分解する基(以下、「酸分解性基」ともいう)としては、例えば一C(R $_3$ $_6$)(R $_3$ $_7$)(R $_3$ $_8$)、一C(R $_3$ $_6$)(R $_3$ $_7$)(OR $_3$ $_9$)、一COO一C(R $_3$ $_6$)(R $_3$ $_7$)(R $_3$ $_8$)、一C(R $_0$ $_1$)(R $_0$ $_2$)(OR $_3$ $_9$)、一C(R $_0$ $_1$)(R $_0$ $_2$)COO一C(R $_3$ $_6$)(R $_3$ $_7$)(R $_3$ $_8$)等が学げられる。R $_3$ $_6$ ~R $_3$ $_9$ は、各々独立に、置換基を有していてもよいアルキル基、置換基を有していてもよいアルケニル基、置換基を有していてもよいアラルキル基又は置換基を有していてもよいアリール基を表す。R $_3$ $_6$ とR $_3$ $_9$ とは、互いに結合して環を形成してもよい。

R₀1、R₀2は、各々独立に、水素原子、置換基を有していてもよいアルキル基、置換基を有していてもよいシクロアルキル基、置換基を有していてもよいアルケニル基、置換基を有していてもよいアリール基を表す。

[0029]

 $R_{36} \sim R_{39}$ 、 R_{01} 及び R_{02} のアルキル基としては、 炭素数 $1 \sim 8$ 個のアルキル基が好ましく、 例えば、メチル基、 エチル基、 プロピル基、 n- プチル基、 Sec- プチル基、 N キシル基、 N の N の N できる。

R36~R39、R01及びR02のシクロアルキル基としては、単環型でもよく、多環型でのよい。単環型としては、炭素数3~8個のシクロアルキル基が好ましく、例えば、シクロプロピル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロブチル基、シクロオクチル基等を挙げることができる。多環型としては、炭素数6~20個のシクロアルキル基が好ましく、例えば、アダマンチル基、ノルボルニル基、イソボロニル基、カンファニル基、ジシクロペンチル基、αーピネル基、トリシクロデカニル基、テトシクロドデシル基、アンドロスタニル基等を挙げることができる。尚、シクロアルキル基中の炭素原子の一部が、酸素原子等のヘテロ原子によって置換されていてもよい。

R $_{36}$ ~ R $_{39}$ 、 R $_{01}$ 及び R $_{02}$ のアリール基としては、炭素数 $_{6}$ ~ $_{10}$ 個のアリール基が好ましく、例えば、フェニル基、トリル基、ジメチルフェニル基、 $_{2}$ 、 4 、 $_{6}$ - トリメチルフェニル基、ナフチル基、アントリル基、 $_{9}$ 、 $_{10}$ - ジメトキシアントリル基等を学げることができる。

 $R_{36} \sim R_{39}$ 、 R_{01} 及び R_{02} のアラルキル基としては、炭素数 $7 \sim 12$ のアラルキル基が好ましく、例えば、ペンジル基、フェネチル基、ナフチルメチル基等を学げることができる。

R₃₆~R₃₉、R₀₁及びR₀₂のアルケニル基としては、炭素数 2~8個のアルケニル基が好ましく、例えば、ビニル基、アリル基、プテニル基、シクロヘキセニル基等を学けることができる。

R36~R39、R01及びR02が有していてもよい置換基としては、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、アミノ基、アミド基、ウレイド基、ウレタン基、ヒドロキシ基、カルボキシ基、ハロゲン原子、アルコキシ基、チオエーテル基、アシル基、アシロキシ基、アルコキシカルボニル基、シアノ基、ニトロ基等を挙げることができる。

[0030]

酸分解性基の好ましい具体例としては、1-アルコキシ-1-エトキシ基、1-アルコキシ-1-メトキシ基、テトラとドロピラニル基等のアセタール基、セーアルキルオキシカルボニル基、エトキシメチル基、メトキシエトキシメチル基、セーアルキルカルボニルメチル基等が好ましく学げられる。

20

10

30

00

40

[0031]

Q 1 の八口ゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、沃素原子を学げることができる。

[0032]

Q₁は、トリフルオロメチル基が好ましい。

[0033]

R₁ ~ R₆ のフルオロアルキル基とは、少なくとも1つの水素原子がフルオロ化されたアルキル基をいい、炭素数1~6個のものが好ましく、炭素数1~8個のものが更に好ましい。フルオロアルキル基の具体例としては、例えば、トリフルオロメチル基、ジフルオロメチル基、フルオロメチル基、ペンタフルオロエチル基、2.2.2ートリフルオロエチル基、2.7.2ーフルオロエチル基、3.3ートリフルオロプロでル基、3ーフルオロプロでル基等を挙げることができる。特に好ましいものはトリフルオロメチル基である。

 $R_1 \sim R_6$ のフルオロアルキル基は、置換基を有していてもよく、置換基としては、例えば、塩素原子、臭素原子、沃素原子等を挙げることができる。

[0034]

 $R_1 \sim R_6$ は、フッ素原子が好ましい。

[0035]

以下、一般式(A1)又は(A2)で表される繰り返し単位の好ましい具体例を挙げるが、本発明はこれに限定されるものではない。

[0036]

【化11】

20

[0037]

樹脂(A)は、更に、一般式(I)~(VIII)で表される繰り返し単位の群から選ばれる少なくとも1種の繰り返し単位を有することが好ましい。

[0038]

一般式(I)中、X²は、水素原子又は酸の作用により分解する基を表す。Rの、Rb、

R C は、各々独立に、水素原子、フッ素原子又はフルオロアルキル基を表す。 A R は、脂環式炭化水素構造を表す。 Q は、水素原子又は水酸基を表す。 R 2 1 ~ R 2 6 は、各々独立に、水素原子、フッ素原子又はフルオロアルキル基を表す。 但し、 R 2 1 ~ R 2 6 は、少なくとも1つは水素原子ではない。 N b は、 0 又は1を表す。

[0039]

 X^2 は、一般式 (A2) に於ける X^2 と同義である。

Raking Raki

 $R_{2-1} \sim R_{2-6}$ は、一般式(A 1)に於ける $R_{1} \sim R_{6}$ と同様のものである。

[0040]

Rcは、フッ素原子又はトリフルオロメチル基であることが好ましい。

[0041]

ARの脂環式炭化水素構造は、単環でも、多環でもより。具体的には、炭素数 5 以上のモノシクロ、ピシクロ、トリシクロ、テトラシクロ等の脂環式炭化水素構造を挙げることができる。その炭素数 6 ~ 8 0 個が好ましく、特に炭素数 7 ~ 2 5 個が好ましい。

ARの脂環式炭化水素構造の好ましいものとしては、アダマンタン、ノルアダマンタン、デカリン、トリシクロデカン、テトラシクロドデカン、ノルボルナン、シクロヘキサン、シクロヘプタン、シクロオクタン、シクロデカン、シクロトデカン等を挙げることができる。より好ましくは、アダマンタン、ノルボルナン、シクロヘキサンを挙げることができる。

ARの脂環式炭化水素構造は、更に、アルキル基、アルコキシ基等を置換基として有していてもよい。

[0042]

以下、一般式(I)で表される繰り返し単位の具体例を挙げるが、本発明はこれに限定されるものではない。

[0043]

【化12】

10

【 0 0 4 4 】 【 化 1 3 】

$$\begin{array}{c|c} \mathsf{CF_3} & \mathsf{CF_3} \\ \mathsf{CH_2-C} & \mathsf{CF_3} \\ \mathsf{COO-} & \mathsf{CO_2} \\ & \mathsf{COO-} \\ & \mathsf{HO} \end{array}$$

$$CF_3$$
 CH_2-C
 CF_3
 $CO_2C(CH_3)_3$

[0045]

[0046]

Rの、Rb及びRcは、一般式(I)におけるRの、Rb及びRcと同義である。

ARは、一般式(I)におけるARと同様である。

 X^1 は、一般式(A1)における X^1 と同義である。

 $R_1 \sim R_6$ は、一般式 (A_1) に於ける $R_1 \sim R_6$ と同義である。

R₂₁ ~ R₂₈ は、一般式(A1)に於けるR₁ ~ R₈ と同様のものである。

[0047]

以下、一般式(II)で表される繰り返し単位の具体例を学げるが、本発明はこれに限定されるものではない。

[0048]

10

20

30

$$\begin{array}{c|c} \text{CH}_{2} & \text{CF}_{3} \\ \hline & \text{CH}_{2} - \text{C} \\ \hline & \text{COO} \\ \hline & \text{CF}_{3} \\ \hline & \text{CF}_{3} \\ \hline \end{array}$$

$$CF_3$$
 CF_3
 CF_3
 CF_3
 CF_3
 CF_3
 CF_3

$$\begin{array}{c}
CF_3 \\
CH_2-C \\
COO \\
CF_3
\end{array}$$

10

$$\begin{array}{c|c}
CF_3 \\
CH_2-C \\
COO
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CF_3 \\
CF_3 \\
CF_3
\end{array}$$

【0050】 【化16】

$$\begin{array}{c|c} CF_3 \\ \hline CH_2 - C \\ \hline \\ CO_2 \\ \hline \\ CF_3 \\ \hline \end{array}$$

[0051]

一般式(III)中、 $R_{11}\sim R_{16}$ は、各々独立に、水素原子、フッ素原子又はフルオロアルキル基を表す。但し、 $R_{11}\sim R_{16}$ の内の少なくとも1つは水素原子ではない。 X^3 は、水素原子又は酸の作用により分解する基を表す。 M は、 0 又は1を示す。

[0052]

 R_{1} ~ R_{1} 8 は、一般式(A 1)に於ける R_{1} ~ R_{6} と同様のものである。 X^{3} の酸の作用により分解する基は、一般式(A 1)における X^{1} の酸の作用により分解する基と同様である。

[0053]

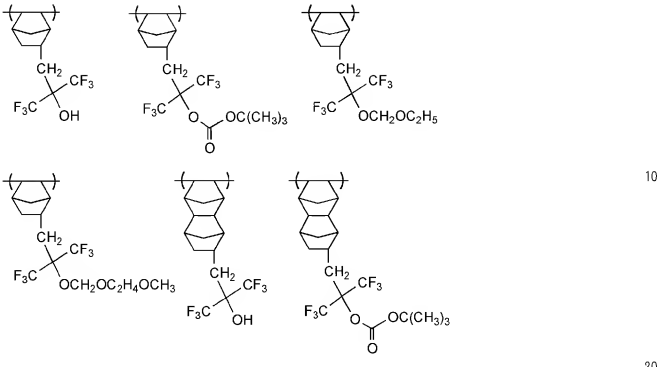
以下、一般式(III)で表される繰り返し単位の具体例を挙げるが、本発明はこれに限定されるものではない。

[0054]

【化17】

20

30



$$\begin{array}{c} & & \\$$

[0055]

一般式(IV)中、 X^4 は、水素原子又は酸の作用により分解する基を表す。Mは、0 又は 1 を示す。

[0056]

 X^4 の酸の作用により分解する基は、一般式(A2)に於ける X^2 の酸の作用により分解する基と同様である。

[0057]

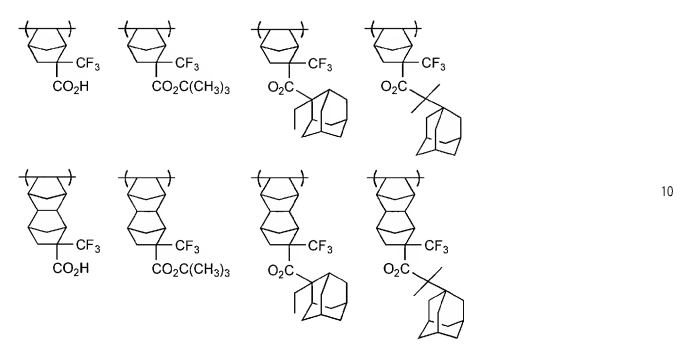
以下、一般式(IV)で表される繰り返し単位の具体例を挙げるが、本発明はこれに限定されるものではない。

[0058]

【化18】

30

50



[0059]

一般式(V)中、Rdは、水素原子又は酸の作用により分解する基を表す。

[0060]

R d の酸の作用により分解する基は、一般式(A 2)における X^2 の酸の作用により分解する基と同様のものを挙げることができる。

[0061]

以下、一般式(V)で表される繰り返し単位の具体例を挙げるが、本発明はこれに限定されるものではない。

[0062]

【化19】

[0063]

一般式(VI)中、 $R_{1\alpha}$ は、水素原子、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、シアノ基又はトリフルオロメチル基を表す。 $R_{41}\sim R_{46}$ は、各々独立に、水素原子、フッ素原子

又はフルオロアルキル基を表す。但し、 R_{4} 1 ~ R_{4} 6 の内の少なくとも1つは水素原子ではない。 X^5 は、水素原子又は酸の作用により分解する基を表す。 n のは、1 ~ 5 の整数を示す。 n のが 2 以上である場合に、 2 つ以上ある R_{4} 1 ~ R_{4} 6 及び X^5 は、同じでも異なっていてもよい。

[0064]

R₄₁ ~ R₄₆ は、一般式 (A1) に於けるR₁ ~ R₆ と同様である。

 X^5 の酸の作用により分解する基は、一般式(A1)に於ける X^1 の酸の作用により分解する基と同様のものを挙げることができる。

[0065]

以下、一般式(VI)で表される繰り返し単位の具体例を学げるが、本発明はこれに限定 10 されるものではない。

[0066]

【化20】

[0067]

一般式(VII)中、Rの、Rbは、各々独立に、水素原子、フッ素原子又はフルオロアルキル基を表す。Rfは、フッ素原子又はトリフルオロメチル基を表す。ARは、脂環式炭化水素構造を表す。ncは、1~5の整数を表す。

[0068]

Ra、Rbは、一般式(I)に於けるRa、Rbと同義である。

ARは、一般式(I)に於けるARと同様のものである。

[0069]

以下、一般式(VII)で表される繰り返し単位の具体例を挙げるが、本発明はこれに限定されるものではない。

[0070]

20

40

【化21】

$$\begin{array}{c} CF_3 \\ + CH_2 - C \\ - CO_2 \end{array} \longrightarrow OH$$

【 0 0 7 1 】 【 化 2 2 】

$$+CH_2-C$$
 $+CO_2$
OH

【0072】 【化23】

$$\begin{array}{c} \mathsf{CF_3} \\ + \mathsf{CH_2} - \mathsf{C} \\ + \mathsf{COO} - \\ + \mathsf{HO} \end{array} \qquad \begin{array}{c} \mathsf{F} \\ + \mathsf{CH_2} - \mathsf{C} \\ + \mathsf{COO} \\ + \mathsf{COO} \end{array}$$

【0073】 【化24】

[0074]

一般式(VIII)中、Ra'、Rb'、Rc'、Rd'は、各々独立に、水素原子、フッ素原子又はフルオロアルキル基を表す。但し、Ra'、Rb'、Rc'、Rd'の内の少なくとも 1 つは水素原子ではない。

[0075]

R α '、R b '、R c '、R d 'のフルオロアルキル基は、一般式(A 1)に於けるR $_1$ ~R $_6$ のフルオロアルキル基と同様のものを挙げることができる。

[0076]

Ra'、Rb'、Rc'、Rd'は、フッ素原子及びフルオロアルキル基が好ましく、フッ素原子及びトリフルオロメチル基がより好ましい。

[0077]

以下、一般式(VIII)で表される繰り返し単位の具体例を挙げるが、本発明はこれに限定されるものではない。

[0078]

【化25】

[0079]

(A)成分の樹脂は、上記の繰り返し単位以外に、他の重合性モノマーを重合させてもよ い。

併用することができる共重合モノマーとしては、例えば、アクリル酸エステル類、アクリルアミド類、メタクリル酸エステル類、メタクリルアミド類、アリル化合物、ビニルエーテル類、ピニルエステル類、スチレン類、クロトン酸エステル類、イタコン酸ジアルキル類、マレイン酸あるいはフマール酸のジアルキルエステル類、無水マレイン酸、マレイミド、アクリロニトリル、メタクリロニトリル、マレイロニトリル等を挙げることができる。その他、一般的には共重合可能である付加重合性不飽和化合物であればよい。

[0800]

以下、樹脂(A)の具体例を挙げるが、本発明はこれに限定されるものではない。

[0081]

【化26】

$$CF_3$$
 CF_3 CF_3 CF_3 CF_3

$$CF_3$$
 CF_3 CH_2 OH CF_3

$$CF_3$$
 CF_3 CH_2 CH_3 CF_3

$$CF_3$$
 CF_3 $CO_2C(CH_3)_3$

$$\begin{array}{c|c} & & \\ \hline \\ & & \\$$

$$CF_3$$
 CF_3 $CO_2C(CH_3)_3$

$$\begin{array}{c}
CF_3 \\
CH_2-C
\end{array}$$

$$CO_2$$
(R1)

$$\begin{array}{c} CF_3 \\ -CH_2-C \\ CO_2 \\ CO_2 \\ CO_2 \\ CC(CH_3)_3 \end{array} \tag{R3}$$

$$CF_3$$
 CO_2
 CO_2
 CO_2
 CO_3
 CO_3
 CO_3
 CO_3

$$\begin{array}{c} \mathsf{CF_3} \\ \mathsf{CH_2} - \mathsf{C} \\ \mathsf{CO_2} \\ \mathsf{CO_2} \\ \mathsf{CO_2} \mathsf{C}(\mathsf{CH_3})_3 \\ \mathsf{CO_2} \\ \mathsf{CO_2} \mathsf{C}(\mathsf{CH_3})_3 \\ \mathsf{OH} \end{array} \qquad (R8)$$

[0083]

樹脂(A)において、一般式(A1)又は(A2)で表される繰り返し単位の含量は、総量として、全繰り返し単位に対して、10~60モル%とすることが好ましく、20~50モル%とすることがより好ましい。

樹脂(A)において、一般式(I)~(VIII)のいずれかで表される繰り返し単位の含量は、総量として、全繰り返し単位に対して、10~90モル%とすることが好ましく、20~70モル%とすることがより好ましい。

[0084]

樹脂(A)は、酸の作用により、酸の作用により分解する基が分解してヒドロキシル基、

20

50

カルボキシル基等の親水性基が形成され、これにより酸の作用によりアルカリ現像液への溶解性が増大する。

樹脂(A)において、酸の作用により分解する基を有する繰り返し単位の含量は、15~ 50モル%とすることが好ましく、20~40モル%とすることがより好ましい。

[0085]

樹脂(A)の分子量は、重量平均で2000~50000が好ましく、さらに好ましくは3000~3000である。分子量が低すぎるとレジストの耐熱性が低下し、高すぎると現像液への溶解性が惡くなり、感度、解像力の惡化をもたらす。

樹脂(A)の分子量分散度(MW/Mn)は、1.0~3.0とすることが好ましく、さらに好ましくは1.1~2.0であり、特に好ましくは1.1~1.5である。分子量分散度を下げる方法としては、通常のラジカル重合で得られたポリマーを、良溶剤に溶かしたのち、貧溶剤を添加して分子量の低い成分を除去する方法、あるいはリビングラジカル重合法などのリビング重合法による方法があり、いずれも好適に使用できる。

リピングラジカル重合法としてはジョージらのニトロキシドを用いる方法、金属錯体を用いる澤本やマチャウフスキーらの方法など、いずれも用いることができる。

またパターンのラフネスが良化するという観点から、上記通常のラジカル重合法においては、滴下重合法(ラジカル重合開始剤の存在下でモノマーをラジカル重合させている際に、さらにモノマーを連続的または断続的に加えるラジカル重合の方法)の適用が好ましい

滴下重合法においては、最初に反応容器に仕込むモノマーの種類および組成と、ラジカル 重合進行中に後から添加するモノマーの種類および組成は同じであっても、異なっていて も良い。

また重合開始削についても後から添加するモノマーとともに更に追加していく方法を利用すると、未反応で残存するモノマーを低減できるので好ましい。

[0086]

樹脂(A)の添加量は、組成物の全固形分を基準として、一般的に $50\sim99$. 5質量%、好ましくは $80\sim99$ 質量%、更に好ましくは $90\sim98$ 質量%の範囲で使用される。

[0087]

[2] (B) 活性光線又は放射線の照射により、酸を発生する化合物

本発明のポジ型レジスト組成物は、活性光線又は放射線、特にF2エキシマレーザー光の 照射により、酸を発生する化合物を含有する。

[0088]

活性光線又は放射線の照射により、酸を発生する化合物としては、一般に、活性光線又は放射線の照射により分解して酸を発生する化合物(酸発生剤)として使用されている化合物の中から選択することができる。

即ち、光カチオン重合の光開始剤、光ラジカル重合の光開始剤、色素類の光消色剤、光変色剤、あるいはマイクロレジスト等に使用されている公知の光(400~200mmの紫外線、遠紫外線、特に好ましくは、多線、ん線、に線、KFFエキシマレーザー光)、AFFエキシマレーザー光、F2エキシマレーザー光、電子線、X線、分子線又はイオンピームにより酸を発生する化合物及びそれらの混合物から適宜選択して使用することができる。

[0089]

. 069.055号、同4.069.056号等に記載のホスホニウム塩、J. V. Crivello et al. Macromorecules, 10(6). 1 307 (1977), Chem. & Eng. News, Nov. 28, P31 (1988)、欧州特許第104,143号、同339,049号、同第410,201 号、特開平2-150848号、特開平2-296514 号等に記載のヨードニウム塩 .J. V. Crivello et al, Polymer J. 17, 78 (1985), J. V. Crivello et al., J. Org. Che m., 43, 3055 (1978), W. R. Watt et al. Polymer Sci., Polymer Chem. Ed., 22. 9 (1984), J. V. Crivello et al. Polymer Bu 10 II.. 14. 279 (1985), J. V. Crivello et al. Macromorecules, 14(5), 1141(1981), J. V. Crivello et al, J. Polymer Sci., Polyme r Chem. Ed., 17, 2877 (1979)、欧州特許第370,693 号、同 1 6 1 . 8 1 1 号、同 4 1 0 . 2 0 1 号、同 3 3 9 . 0 4 9 号、同 2 3 3 . 5 6 7 号、同297、443号、同297、442号、米国特許第4、933、377号、同3 , 902, 114号、同4, 760, 018号、同4, 734, 444号、同2, 838 , 8 2 7 号、 国特許第 2 , 9 0 4 , 6 2 6 号、同 3 . 6 0 4 . 5 8 0 号、同 3 . 6 0 4 Macromorecules, 10(6), 1807(1977), J. V. 20 Crivello et al. J. Polymer Sci., Polymer Chem. Ed., 17, 1047 (1979) 等に記載のセレノニウム塩、C 8. Wen et al. Teh. Proc. Conf. Rad. Cu ring ASIA. P478 Tokyo, Oct (1988)等に記載のアルソ ニウム 塩 等 の オ ニ ウ ム 塩 、 米 国 特 許 第 3. 9 0 5. 8 1 5 号 、 特 公 昭 4 6 - 4 6 0 5 号 、 特開昭48-36281号、特開昭55-32070号、特開昭60-239736号、 特開昭 6 1 - 1 6 9 8 3 5 号、特開昭 6 1 - 1 6 9 8 3 7 号、特開昭 6 2 - 5 8 2 4 1 号 、 特 開 昭 6 2 一 2 1 2 4 0 1 号 、 特 開 昭 6 3 一 7 0 2 4 3 号 、 特 開 昭 6 3 一 2 9 8 3 3 9 号等に記載の有機ハロゲン化合物、K. Meier et al, J. Rad. Curing, 18(4), 26(1986), T. P. Gill et al . Inorg. Chem., 19, 8007 (1980), D. Astruc . Acc. Chem. Res., 19(12). 377(1896)、特開平2 - 1 6 1 4 4 5 号等に記載の有機金属/有機ハロゲン化物、 S. H ムソムSe et al. J. Polymer Sci., 25, 753 (1987), E. ichmanis et al. J. Pholymer Sci., Polyme r Chem. Ed., 23, 1(1985), Q. Q. Zhuetal, Photochem. 36. 85, 39, 317(1987), B. Amit et al. Tetrahedron Lett., (24)2205(1 973), D. H. R. Barton et al, J. Chem Soc. , 3571 (1965) .P. M. Collins et al. J. Che m. Soc., Perkin I. 1695 (1975), M. Rudinst ein et al. Tetrahedron Lett., (17), 1445 (1975). J. W. Walker et al. J. Am. Chem. Soc., 110, 7170 (1988), S. C. Busman et al J. Imaling Technol., 11(4), 191(1985), H. M. Houlihan et al, Macromolecules. . 2001 (1988) P. M. Collins et al. J. Chem 80c., Chem. Commun., 532(1972).8. Haya se et al, Macromolecules, 18, 1799(1985) E. Reichmanis et al, J. Electrochem. So 50

c., Solid State Sci. Technol., 180(6), F. M. Houlihan et al. Macromolcules, 21,20 01(1988)、欧州特許第0290、750号、同046、088号、同156、5 35号、同271,851号、同0,388,343号、米国特許第3,901,710 号、同4、181、581号、特開昭60-198588号、特開昭58-188022 号等に記載の0-ニトロペンジル型保護基を有する光酸発生剤、M. TUNOOKA e t al. Polymer PrePrints JaPan. 85(8).G. Berner et al. J. Rad. Curing. 18(4), W. J. Mijs et al, Coating Technol., 55 (697) .45(1983), Akzo.H. Adachi et al. Polymer PrePrints, JaPan. 87(8)、欧州特許第0199,672号、 同84515号、同044、115号、同618、564号、同0101、122号、米 国特許第4、371、605号、同4、431、774 号、特開昭64-18143号 、 特 開 平 2 - 2 4 5 7 5 6 号 、 特 開 平 8 - 1 4 0 1 0 9 号 等 に 記 載 の イ ミ ノ ス ル フ ォ ネ -ト等に代表される光分解してスルホン酸を発生する化合物、特開昭61-166544号 等に記載のジスルホン化合物等を挙げることができる。

[0090]

本発明に於いては、活性光線又は放射線の照射により、酸を発生する化合物として、活性 光線又は放射線の照射により有機スルホン酸を発生する化合物(B1)が好ましい。 活性光線又は放射線の照射により有機スルホン酸を発生する化合物(B1)としては、活 20 性光線又は放射線の照射によりフッ素含有スルホン酸を発生する化合物(B1 ム)と、活 性光線又は放射線の照射によりフッ素非含有スルホン酸を発生する化合物(B1 b)とを 学げることができる。

[0091]

本発明に於いては、活性光線又は放射線の照射により有機スルホン酸を発生する化合物(B1)と共に、活性光線又は放射線の照射により分解してカルボン酸を発生する化合物(B2)を使用することが好ましい。

活性光線又は放射線の照射により分解してカルボン酸を発生する化合物(B2)としては、活性光線又は放射線の照射により分解してフッ素含有カルボン酸を発生する化合物(B2ん)と、活性光線又は放射線の照射により分解してフッ素非含有カルボン酸を発生する化合物(B2b)とを学げることができる。

[0092]

(B1 a) 活性光線又は放射線の照射によりフッ素含有スルホン酸を発生する化合物活性光線又は放射線の照射によりフッ素含有スルホン酸を発生する化合物としては、例えば、下記の一般式(PAG4)で表されるスルホニウム塩を挙げることができる。

[0098]

【化28】

$$Ar^{1} \qquad R^{203} \qquad Ar^{2} \qquad R^{204} \longrightarrow S^{\oplus} \qquad Z^{\oplus}$$

$$R^{205} \qquad (PAG3) \qquad (PAG4)$$

[0094]

式中、 Ar^1 、 Ar^2 は、各々独立に、置換もしくは未置換のアリール基を示す。 R^{20} 3 、 R^{204} 、 R^{205} は、各々独立に、置換もしくは未置換のアルキル基、アリール基を示す。

20

区 は、少なくとも1つのフッ素原子を有するスルホン酸アニオンを示す。

また R^2 0 3 、 R^2 0 4 、 R^2 0 5 のうちの2つおよびA F 1 、A F 2 は それぞれの単結合または置換基を介して結合してもよい。

[0095]

 Ar^1 、 Ar^2 、 R^{203} 、 R^{204} 、 R^{205} としてのアリール基としては、好ましくは、炭素数 $6\sim1$ 4のアリール基、アルキル基としては、好ましくは炭素数 $1\sim8$ のアルキル基である。

好ましい置換基としては、アリール基に対しては炭素数 1 ~ 8 のアルコキシ基、炭素数 1 ~ 8 のアルキル基、炭素数 2 ~ 9 のアルコキシカルボニル基、炭素数 2 ~ 9 のアルキルカルボニルアミノ基、ニトロ基、カルボキシル基、ヒドロキシ基、ハロゲン原子及びフェニルチオ基であり、アルキル基に対しては炭素数 1 ~ 8 のアルコキシ基、炭素数 5 ~ 1 4 のアリール基、炭素数 6 ~ 1 5 のアリールカルボニル基、カルボキシル基及びハロゲン原子を挙げることができる。

[0096]

区 のスルホン酸アニオンとしては、好ましくは、少なくとも1つのフッ素原子を有する炭素数1~20の脂肪族炭化水素及び炭素数5~20の芳香族炭化水素を学げることができる。これらは置換基を有していてもよく、置換基としては、例えば、炭素数1~10のフッ素置換していてもよいアルコキシカルボニル基、フェニルアミノ基、フェニルカルボニル基、ハロゲン原子、水酸基を学げることができる。芳香族炭化水素に対しては、さらに炭素数1~15のアルキル基を学げることができる。

尚、脂肪族スルホン酸アニオンについては、特に、フッ素原子をスルホン酸のα炭素原子上に有するアニオンは、酸強度が高い。また、パーフルオロ脂肪族スルホン酸は更に酸強度が高い。

[0097]

以下に具体例を挙げるが、これらに限定されるものではなり。

[0098]

【化29】

$$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \end{array}\right)_{2}I^{+} CF_{3}SO_{3}^{-}$$
 (VI-1)

$$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right)^{-1} CF_3CF_2SO_3^{-1} \qquad (VI-2)$$

$$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right)$$

$$I^{+} \quad CF_{3}(CF_{2})_{7}SO_{3}^{-}$$

$$(VI-5)$$

$$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \end{array} \right)^{3} S^{+} \qquad CF_{3}SO_{3}^{-} \qquad (VII-1)$$

$$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \end{array} \right)_{3} S^{+} \qquad CF_{3}CF_{2}SO_{3}^{-} \qquad (VII-2)$$

$$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right)^{3} S^{+} \qquad CF_{3}(CF_{2})_{2}SO_{3}^{-} \qquad (VII-3)$$

$$CF_3(CF_2)_3SO_3^- \qquad (VII-4)$$

$$S^+$$
 $CF_3(CF_2)_7SO_3^-$ (VII-5)

$$(\bigcirc) \longrightarrow_3 S^+ \qquad F \longrightarrow \bigcirc F \longrightarrow_F SO_3^- \qquad (VII-6)$$

$$S^+$$
 $F \longrightarrow SO_3^-$ (VII-7)

$$(S) \xrightarrow{3} S^{+} \qquad (VII-9)$$

$$(\bigcirc)_{3}^{+} s^{+} \qquad \bigcirc F_{-}SO_{3}^{-} \qquad (VII-10)$$

$$(\bigcirc)_{3}^{+} s^{+} \qquad CF_{2}HSO_{3}^{-} \qquad (VII-11)$$

$$(\bigcirc)_{3}^{+} s^{+} \qquad CF_{2}CISO_{3}^{-} \qquad (VII-12)$$

$$(\bigcirc)_{3}^{+} s^{+} \qquad F_{3}C - \bigcirc -SO_{3}^{-} \qquad (VII-13)$$

$$F_{-}F_{-}F_{-}SO_{3}^{-} \qquad (VII-14)$$

$$(\bigcirc)_{3}^{+} s^{+} \qquad CF_{3}CH(OH)SO_{3}^{-} \qquad (VII-15)$$

$$(\bigcirc)_{3}^{+} s^{+} \qquad (CF_{3})_{2}C(OH)SO_{3}^{-} \qquad (VII-16)$$

$$(\bigcirc)_{3}^{+} s^{+} \qquad HO - \bigcirc -SO_{3}^{-} \qquad (VII-17)$$

(VII-18)

 $CF_3(CF_2)_{16}SO_3^-$

【 0 1 0 1 】 【化 3 2】

nBuO
$$\sim$$
 CF₃CFHSO₃ $^-$ (VII-19)

nBuO
$$\longrightarrow$$
 F \longrightarrow SO₃ (VII-20)

OH
$$\sim$$
 CF₃(CF₂)₂SO₃ (VII-21)

$$CF_3(CF_2)_3SO_3$$
 (VII-22)

$$CF_3SO_3$$
 (VII-23)

【 O 1 O 2 】 【化 3 3】

$$S - S - S - S - S - S - (CF_3)_2C(OH)SO_3^- (VII-26)$$

$$- S^{+} CF_{3}(CF_{2})_{7}SO_{3}^{-} \qquad (VII-27)$$

$$CF_3(CF_2)_2SO_3^-$$
 (VII-28)

OMe
$$\sim$$
 $CF_3(CF_2)_3SO_3^-$ (VII-30)

$$CF_3(CF_2)_2SO_3^- \qquad (VII-31)$$

$$F = F$$

$$F =$$

$$\left(\begin{array}{cccc} & & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & &$$

$$\left(\begin{array}{ccccc} & & & \\ & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & &$$

$$(-)_{2} S^{+} CF_{3}(CF_{2})_{2}SO_{3}^{-} (VII-35)$$

【 O 1 O 4 】 【 化 3 5 】

【 O 1 O 5 】 【 化 3 6 】

$$CF_{2}CISO_{3}^{-} \qquad (VII-44)$$

$$CF_{3}(CF_{2})_{3}SO_{3}^{-} \qquad (VII-45)$$

$$CI$$

$$CI$$

$$CI$$

$$CF_{3}(CF_{2})_{7}SO_{3}^{-} \qquad (VII-46)$$

$$CF_{3}(CF_{2})_{7}SO_{3}^{-} \qquad (VII-47)$$

$$F \longrightarrow F$$

$$CF_{3}(CF_{2})_{2}SO_{3}^{-} \qquad (VII-48)$$

【 O 1 O 6 】 【化 3 7】

40

$$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right)_{3}^{+} S^{+} \qquad CF_{3}(CH_{2})_{2}SO_{3}^{-} \qquad (VII-49)$$

$$S^{+} CF_{3}CH_{2}CH(CH_{3})SO_{3}^{-}$$
 (VII-50)

$$S^+$$
 $CF_3CH_2CH(CF_3)SO_3^-$ (VII-51)

$$S^{+}$$
 CH₃(CF₂)₇SO₃ (VII-52)

$$S^{+}$$
 $CF_3(CF_2)_2O(CF_2)_2SO_3^{-}$ (VII-53)

$$S^{+}$$
 $CF_3(CF_2)_2OCF(CF_3)SO_3^{-}$ (VII-54)

$$S^{+} \qquad \text{F[CF(CH_3)CF}_2\text{O]}_2\text{CF(CF}_3\text{)SO}_3^{-} \qquad (VII-55)$$

$$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right)_{3}^{+} S^{+} \qquad F[CF(CF_{3})CF_{2}O]_{2}CF(CF_{3})SO_{3}^{-} \quad (V \mid I-56)$$

[0107]

(B1b)活性光線または放射線の照射によりフッ素非含有スルホン酸を発生する化合物活性光線または放射線の照射によりフッ素非含有スルホン酸を発生する化合物としては、例えば、先の一般式(PAG3)及び(PAG4)において、区 がフッ素原子を有しないスルホン酸アニオンであるヨードニウム塩及びスルホニウム塩を挙げることができる。

[0108]

具体例としては以下に示す化合物が挙げられるが、これらに限定されるものではなり。

[0109]

【化38】

40

$$\begin{array}{c|c}
 & & & & & & & & & \\
\hline
C_{12}H_{25} & & & & & & & \\
\hline
 & & & & & & & \\
\hline
 & & & & \\
\hline
 & & &$$

【 O 1 1 0 】 【 化 3 9 】

t
Bu t Bu t Bu t SO $_{3}^{\Theta}$ (PAG3-3)

【 0 1 1 1 】 【 化 4 0 】

$$H_3CH_2C-CH_3$$
 CH_3
 CH_3
 CH_2CH_3
 CH_3
 C

【 0 1 1 2 】 【 化 4 1 】

【 O 1 1 8 】 【 化 4 2 】

(PAG3-7)
$$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right) \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right)^{+} CH_{3}(CH_{2})_{5}SO_{3}^{-}$$

(PAG3-10)
$$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \\ \end{array} \right)_{2} I^{+} \qquad CH_{3}(CH_{2})_{12}SO_{3}^{-}$$

$$(PAG4-4)$$

$$HO \longrightarrow S \oplus C_4H_9$$

$$(PAG4-12) C_4H_9$$

$$\begin{array}{c} \text{CO}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_3 \\ \text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{C} \\ \text{C}_3\text{C} \\ \text{$$

$$(PAG4-24)$$

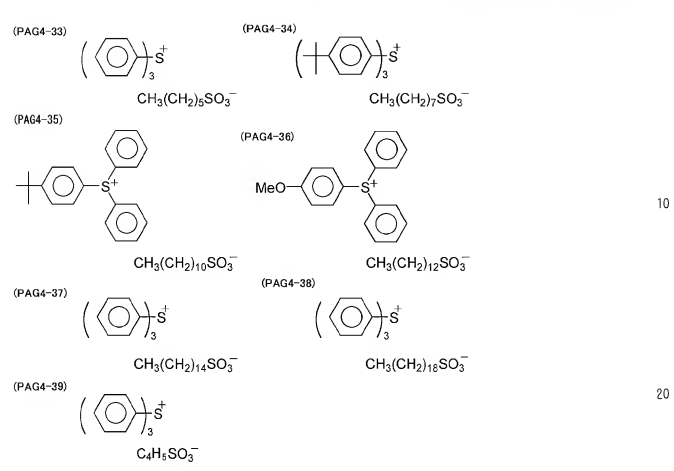
$$C_8H_{17}SO_3 \Theta$$

$$C_{12}H_{25}$$

$$C_{12}H_{25}$$

$$(PAG4-25)$$

【 0 1 1 6 】 【 化 4 5 】



[0117]

また、下記一般式(PAG5)で表されるジスルホン誘導体または一般式(PAG6)で表されるイミノスルホネート誘導体を挙げることができる。

【0118】

 $Ar^3 - SO_2 - SO_2 - Ar^4$ $R^{206} - SO_2 - O - N$ (PAG5)

[0119]

式中、A r^8 、A r^4 は各々独立に置換もしくは未置換のアリール基を示す。 R r^2 r^6 は 40 置換もしくは未置換のアルキル基、アリール基を示す。 A は置換もしくは未置換のアルキレン基、アルケニレン基、アリーレン基を示す。

[0120]

具体例としては以下に示す化合物が挙げられるが、これらに限定されるものではなり。

[0121]

【化47】

CI SO₂ SO₂ CI H₃C SO₂ SO₂ CH₃

$$(PAG5-1) \qquad (PAG5-2)$$

$$H_3CO \longrightarrow SO_2 - SO_2 \longrightarrow OCH_3 \quad H_3C \longrightarrow SO_2 - SO_2 \longrightarrow CI$$

$$(PAG5-3) \qquad (PAG5-4)$$

$$SO_2 - SO_2 \longrightarrow CI$$

$$(PAG5-6)$$

【 0 1 2 2 】 【 化 4 8 】

$$N-O-SO_2$$
 $N-O-SO_2$ CH_3 (PAG6-2)

【 0 1 2 3 】 【 化 4 9 】

【 0 1 2 4 】 【化 5 0 】

[0125]

また、下記一般式(PAG7)で表されるジアグジスルホン誘導体を挙げることができる

。 【0126】 【化51】

40

50

[0127]

式中、Rは、直鎖、分岐又は環状アルキル基、あるいは置換していてもよいアリール基を表す。

[0128]

具体例としては以下に示す化合物が挙げられるが、これらに限定されるものではなり。

[0129]

【化52】

[0130]

上記(B1a)及び(B1b)の化合物は、過ヨウ素酸塩を用いて芳香族化合物を反応させ、得られたヨードニウム塩を対応するスルホン酸に塩交換することにより合成可能である。

また、アリールマグネシウムプロミドなどのアリールグリニャール試薬と置換又は無置換のフェニルスルホキシドを反応させ、得られたトリアリールスルホニウムハライドを対応するスルホン酸と塩交換する方法で合成できる。また、置換又は無置換のフェニルスルホキシドと対応する芳香族化合物をメタンスルホン酸/五酸化ニリンあるいは塩化アルミニウムなどの酸触媒を用いて縮合、塩交換する方法、ジアリールヨードニウム塩とジアリールスルフィドを酢酸銅などの触媒を用いて縮合、塩交換する方法などによって合成できる

塩交換は、いったんハライド塩に導いた後に酸化銀などの銀試薬を用いてスルホン酸塩に変換する方法、あるいはイオン交換樹脂を用いることでも塩交換できる。また、塩交換に用いるスルホン酸あるいはスルホン酸塩は、市販のものを用いるか、あるいは市販のスルホン酸ハライドの加水分解などによって得ることができる。

[0 1 3 1]

(B2の)活性光線又は放射線の照射により分解してフッ素含有カルボン酸を発生する化合物

フッ素含有カルボン酸としては、フッ素置換された脂肪族カルボン酸と、フッ素置換された芳香族カルボン酸を挙げることができる。

[0132]

フッ素置換された脂肪族カルボン酸としては、酢酸、プロピオン酸、n-酪酸、イソ酪酸、パレリアン酸、トリメチル酢酸、カプロン酸、ヘプタン酸、カプリル酸、ペラルゴン酸、カプリン酸、ラウリル酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、ウンデカン酸、ドデカン酸、トリデカン酸等の脂肪族カルボン酸のフッ素置換物が挙げられる。これらは、水酸基、アルコキシ基、ハロゲン原子を置換基として有していてもよい。また、その脂肪族鎖の中に酸素原子、硫黄原子、カルボニル基、カルボキシル基、スルホニル基などの連結基を含んでいるものが好ましい。

好ましいフッ素置換された脂肪族カルボン酸として、下記の一般式で表されるものを挙げることができる。

 $L-(CH_2)P(CF_2)Q(CH_2)r-COOH$

一般式中、Lは、水素原子又はフッ素原子を表す。P及びかは、各々独立に0~15の整数、9は1~15の整数を表す。この一般式におけるアルキル鎖の水素原子又はフッ素原子は、フッ素原子で置換されていてもよいアルキル基(好ましくは炭素数1~5)、フッ素原子で置換されていてもよいアルコキシ基(好ましくは炭素数1~5)、または、水酸基で置換されていてもよい。

上記フッ素 置換された脂肪族カルボン酸としては、好ましくはその炭素数が2~20、より好ましくは4~20である飽和脂肪族カルボン酸のフッ素 置換物であることが好ましい。この炭素数を4個以上とすることで、発生するカルボン酸分解性の拡散性が低下し、露光から後加熱までの経時による線幅変化をより抑制できる。なかでも、炭素数4~18個の直鎖又は分岐飽和脂肪族カルボン酸のフッ素置換物が好ましい。

[0133]

フッ素置換された芳香族族カルボン酸としては、炭素数が7~20、より好ましくは7~15であり、更に好ましくは7~11である芳香族カルボン酸のフッ素置換物であることが好ましい。具体的には、安息香酸、置換安息香酸、ナフトエ酸、置換ナフトエ酸、アントラセンカルボン酸、置換アントラセンカルボン酸(ここで、置換基としてはアルキル基、アルコキシ基、水酸基、ハロゲン原子、アリール基、アシル基、アシルオキシ基、ニトロ基、アルキルチオ基、アリールチオ基が学げられる)等の芳香族カルボン酸のフッ素置換物が学げられる。なかでも、安息香酸、置換安息香酸のフッ素置換物が好ましい。

[0134]

これらフッ素原子で置換された脂肪族或いは芳香族のカルボン酸は、カルボキシル基以外の骨格に存在する水素原子の1個以上がフッ素原子で置換されたものであり、特に好ましくはカルボキシル基以外の骨格に存在する水素原子すべてがフッ素原子で置換された脂肪族或いは芳香族のカルボン酸(パーフルオロ飽和脂肪族カルボン酸あるいはパーフルオロ芳香族カルボン酸)である。これにより、感度が一層優れるようになる。

尚、脂肪族カルボン酸アニオンについては、特に、フッ素原子をカルボン酸のα炭素原子上に有するアニオンは、酸強度が高い。また、パーフルオロ脂肪族カルボン酸は更に酸強度が高い。

[0135]

活性光線又は放射線の照射により分解してフッ素含有カルボン酸を発生する化合物として

10

20

ชบ

40

50

は、上記のようなフッ素原子で置換された脂肪族或いは芳香族のカルボン酸のアニオンをカウンターアニオンとして有するオニウム塩化合物(スルホニウム塩、ヨードニウム塩等)、カルボン酸エステル基を有するイミドカルボキシレート化合物或いはニトロペンジルエステル化合物等が挙げられる。

より好ましくは下記一般式(I)~(III)で表される化合物が挙げられる。これにより、感度、解像力、露光マージンが一層優れるようになる。この化合物は、活性光線又は放射線の照射により分解して一般式(I)~(III)のX⁻に相当する少なくとも1つのフッ素原子で置換された飽和脂肪族或りは芳香族のカルボン酸を発生する。

[0136]

【化53】

$$R_{29}$$
 R_{28} R_{37} R_{36} R_{30} R_{31} R_{32} R_{33} R_{34} R_{34} R_{35} R

$$R_{17}$$
 R_{16}
 R_{20}
 R_{22}
 R_{25}
 R_{18}
 R_{19}
 R_{21}
 R_{23}
 R_{27}
 R_{26}
 R_{26}

[0137]

(上記式中、R $_1$ ~R $_3$ $_7$ は、各々独立に、水素原子、直鎖、分岐あるいは環状アルキル基、直鎖、分岐あるいは環状アルコキシ基、ヒドロキシ基、ハロゲン原子、または一8 -R $_3$ $_8$ 基を表す。ここで R $_3$ $_8$ は直鎖、分岐、環状アルキル基またはアリール基を表す。 X^- は、少なくとも 1 つのフッ素原子で置換された脂肪族あるいは芳香族のカルボン酸のアニオンである。)

X は、好ましくはパーフルオロ脂肪族カルポン酸あるいはパーフルオロ芳香族カルボン酸のアニオンであり、特に好ましくは炭素数4個以上のフッ素置換アルキルカルボン酸のアニオンである。

[0138]

一般式(I)~(III)における、R₁~R₃₈の直鎖、分岐アルキル基としては、置換基を有してもよい、メチル基、エチル基、プロピル基、nープチル基、Secープチル基、tープチル基のような炭素数 1~4個のものが挙げられる。環状アルキル基としては、置換基を有してもよい、シクロプロピル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基のよ

うな炭素数3~8個のものが学げられる。

R₁ ~ R₃ 7 のアルコキシ基としては、メトキシ基、エトキシ基、ヒドロキシエトキシ基、プロポキシ基、 n ープトキシ基、 **イソプトキ**シ基、 S e c ープトキシ基、 t ープトキシ 基のような炭素数 1 ~ 4 個のものが挙げられる。

 $R_1 \sim R_{37}$ のハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、沃素原子を学げることができる。

R₃₈のアリール基としては、フェニル基、トリル基、メトキシフェニル基、ナフチル基 等の炭素数 6~14個のものが挙げられる。アリール基は置換基を有してもより。

これらの置換基として好ましくは、炭素数 1 ~ 4 個のアルコキシ基、ハロゲン原子(フッ素原子、塩素原子、沃素原子)、炭素数 6 ~ 1 0 個のアリール基、炭素数 2 ~ 6 個のアルケニル基、シアノ基、ヒドロキシ基、カルボキシ基、アルコキシカルボニル基、ニトロ基等が挙げられる。

[0139]

本発明で使用される一般式(I)~(III)で表されるヨードニウム化合物あるいはスルホニウム化合物は、その対アニオンX として、少なくとも1つのフッ素原子で置換された飽和脂肪族あるいは芳香族のカルボン酸のアニオンを有する。これらのアニオンは、該カルボン酸(-COOH)の水素原子が離脱したアニオン(-COO である。

[0140]

以下に、具体例を示すが、本発明はこれらに限定されるものではない。

一般式(Ⅰ)で表される化合物の具体例:

[0141]

【化54】

$$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \end{array}\right)_{2}I^{+} CF_{3}COO^{-}$$
 (I-1f)

$$(I-2f)$$

$$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right) = I^{+} \quad CF_{3}(CF_{2})_{2}COO^{-} \qquad (I-3f)$$

$$(- - COO^{-})$$

$$F = F$$

$$F$$

20

30

40

10

[0142]

30

40

一般式(II)で表される化合物の具体例:

[0148]

【化55】

$$\left(\bigcirc \right)_{3}^{+} S^{+} \qquad CF_{3}COO^{-} \qquad (II-1f)$$

$$\begin{array}{cccc} & & & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\$$

$$S^{+}$$
 $CF_3(CF_2)_2COO^{-}$ (11-3f)

$$(S_3(CF_2)_3COO^- (11-4f)$$

$$\begin{array}{cccc} & & & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & \\ & & \\$$

$$\left(\bigcirc \right)_{3}^{+} S^{+} \qquad F \longrightarrow \left(\bigcirc \right)_{5}^{F} COO^{-} (11-6f)$$

$$S^{+}$$
 F- COO^{-} (11-7f)

【 0 1 4 4 】 【 化 5 6 】

$$\left(\begin{array}{cccc} & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & &$$

$$\left(\begin{array}{ccccc} & & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & &$$

【 0 1 4 6 】 【 化 5 8 】

【 O 1 4 7 】 【 化 5 9 】

$$(\bigcirc)_{3}^{+} CF_{3}(CF_{2})_{10}COO-$$

$$(II-16f)$$

$$(II-17f)$$

$$(II-17f)$$

【 O 1 4 8 】 【化 6 0 】

$$(\bigcirc)_{3}^{S+} \stackrel{F}{\models}_{F}^{F} \stackrel{F}{\models}_{COO}$$

$$(II-19f) \stackrel{F}{\models}_{F}^{F} \stackrel{F}{\models}_{F}$$

$$(0)_{3}^{S+} \stackrel{F}{\models}_{F}^{F} \stackrel{F}{\models}_{F}$$

【 0 1 4 9 】 一般式 (I I I) で表される化合物の具体例: 【 0 1 5 0 】 【 化 6 1 】

30

$$S^{+}$$
 S 2 CF_3COO^{-} (III-1f)

【0151】 せの他の化合物の具体例: 【0152】 【化62】

$$N-0$$
 F
 F
 F
 F
 F
 F

$$N-O$$
 CF_3 $(IV-2f)$

$$\begin{array}{c}
O \\
N-O \\
\hline
\end{array}$$
(CF₂)₃CF₃ (IV-3f)

$$O$$
 CF_3 $(V-1f)$

$$\begin{array}{c|c}
 & F \\
 & O \\
 & P \\$$

[0153]

上記一般式(Ⅰ)で表される化合物は、過ヨウ素酸塩を用いて芳香族化合物を反応させ、 得られたヨードニウム塩を対応するカルポン酸に塩交換することにより合成可能である。 一般式(II)、一般式(III)で表される化合物は、例えば、アリールマグネシウム プロミドなどのアリールグリニャール試薬と置換又は無置換のフェニルスルホキシドを反 応させ、得られたトリアリールスルホニウムハライドを対応するカルボン酸と塩交換する 方法で合成できる。また、置換又は無置換のフェニルスルホキシドと対応する芳香族化合 物をメタンスルホン酸/五酸化ニリンあるいは塩化アルミニウムなどの酸触媒を用いて縮 10

20

30

40

20

合、塩交換する方法、ジアリールヨードニウム塩とジアリールスルフィドを酢酸銅などの 触媒を用いて縮合、塩交換する方法などによって合成できる。

塩交換は、いったんハライド塩に導いた後に酸化銀などの銀試薬を用いてカルボン酸塩に変換する方法、あるいはイオン交換樹脂を用いることでも塩交換できる。また、塩交換に用いるカルボン酸あるいはカルボン酸塩は、市販のものを用いるか、あるいは市販のカルボン酸ハライドの加水分解などによって得ることができる。

[0154]

アニオン部分としてのフッ素置換されたカルボン酸は、テロメリゼーション法(テロマー法ともいわれる)をしてはオリゴダリゼーション法(オリゴマー法ともいわれる)にはオリゴメリゼーション法(オリゴマー法ともいれる)にのの表達されたフルオロ脂肪族化合物がよびでは、例えば、「フッ素でも一つでは、例えば、「フッカーをでは、一つでは、一つでは、一つでは、一つでは、一つでは、「アールは、「アールは、「アール」に、「アールール」に、「アールール」に、「アールール」に、「アールール」に、「アールール」に、「アールール」に、「アールール」に、「アールール」に、「アールール」に、「アールール」

[0155]

(B2b)活性光線又は放射線の照射により分解してフッ素非含有カルホン酸を発生する化合物

活性光線又は放射線の照射により分解してフッ素非含有カルボン酸を発生する化合物としては、例えば、下記一般式(AI)~(AV)で示される化合物を挙げることができる。

[0156]

【化63】

[0157]

40

【 0 1 5 8 】 【 化 6 4 】

$$R_{338}$$
 C R_{339} C $-$ OH $C_{(C3)}$

$$R_{338} - C - R_{339} - C - R_{339} - C - OH$$
 (C4)

$$(R_{340})_{q}$$
 $(R_{338})_{p}$
 $(R_{338})_{m}$
 $(R_{340})_{n}$
 $(R_{338})_{m}$
 $(R_{338})_{m}$

【 0 1 5 9 】 【 化 6 5 】

40

50

$$(R_{338})_p$$
 $(R_{340})_q$ $(C7)$ $(R_{340})_z$ $(C7)$

 $(R_{338})_{m}$ $(R_{338})_{p}$ $(R_{340})_{q}$ (C8) $(R_{340})_{z}$ (C8)

$$(R_{338})_{m}$$
 $(R_{340})_{q}$
 $(R_{339})_{z}$
 $(R_{339})_{z}$
 $(R_{339})_{z}$
 $(R_{340})_{q}$
 $(R_{339})_{z}$
 $(R_{340})_{q}$
 $(R_{340})_{q}$

$$(R_{338})_{m}$$
 $(C10)$
 $(R_{340})_{n}$
 $(R_{339})_{Z}$
 $(C70)$

[0160]

上記式中、 R _{8 3 8} は、 炭素数 1 ~ 8 0 の直鎖状、 分岐状ある 11 は環状のアルキル基(ここで、アルキル基の鎖中に酸素原子、窒素原子を含んでいてもよい)、 炭素数 1 ~ 2 0 の直鎖状、 分岐状もしくは環状のアルケニル基、 炭素数 1 ~ 2 0 の直鎖状、 分岐状もしくは環状のアルカニル基、 炭素数 1 ~ 2 0 の直鎖状、 分岐状ある 11 は環状のアルコキシル基、 前記アルキル基の水素原子の少なくとも一部がハロゲン原子および/または水酸基で置換された基、 前記アルケニル基の水素原子の少なくとも一部がハロゲン原子および/または 水酸基で置換された基、 ある 11 は炭素数 6 ~ 2 0 の置換もしくは非置換のアリール基を示す。 ここで、 アリール基の置換基としては アルキル基、 ニトロ基、 水酸基、 アルコキシ基、 アシル基、 アルコキシカルボニル基、 ハロゲン原子を学げることができる。

[0161]

R₃₃₉は、単結合あるいは、炭素数1~20の直鎖状、分岐状あるいは環状のアルキレン基(ここで、アルキレン基の鎖中に酸素原子、窒素原子を含んでいてもよい)、炭素数1~20の直鎖状、分岐状もしくは環状のアルケニレン基、前記アルキレン基の水素原子

40

50

の少なくとも一部がハロゲン原子および/または水酸基で置換された基、前記アルケニレン基の水素原子の少なくとも一部がハロゲン原子で置換された基、あるいは炭素数 2 ~ 2 0 のアルコキアルキレン基を示し、複数存在するR₃₃₈、R₃₃は相互に同一でも異なってもよい。

[0162]

 R_{340} は水酸基またはハロゲン原子を示し、複数存在する R_{340} は相互に同一でも異なってもより。 m、 n、 P および 9 は各々独立に、 $0\sim3$ の整数で、 $m+n\leq5$ 、 P+9 ≤5 である。 Z は 0 または 1 である。

[0163]

R₀、R_c、R_dのアリール基としては、フェニル基、トリル基、メトキシフェニル基、 ナフチル基のような置換基を有してもよい炭素数 6 ~ 1 4個のものが学げられる。

これらの置換基として好ましくは、炭素数 1 ~ 4 個のアルコキシ基、ハロゲン原子(フッ索原子、塩素原子、沃素原子)、炭素数 6 ~ 1 0 個のアリール基、炭素数 2 ~ 6 個のアルケニル基、シアノ基、ヒドロキシ基、カルボキシ基、アルコキシカルボニル基、ニトロ基等が挙げられる。

[0164]

R c と R d とが結合して形成する、芳香環、単環あるいは多環の環状炭化水素(これらの環内には酸素原子、窒素原子を含んでいてもよい)としては、ペンゼン構造、ナフタレン構造、シクロヘキサン構造、ノルボルネン構造、オキサビシクロ構造等が挙げられる。 【 0 1 6 5 】

本発明で使用される一般式(AI)~(AIII)で表されるスルホニウム、ヨードニウム化合物は、その対アニオンX として、上記式(C1)~(C10)で示されるカルボン酸化合物のうち少なくとも1種の化合物のカルボキシル基(-COOH)がアニオン(-COO⁻)となったものを含む。

本発明で使用される一般式(AIV)~(AV)で表される化合物は、置換基 X_1 、 X_2 Y_2 Y_3 Y_4 Y_5 Y_5 Y_6 Y_6 Y_6 Y_7 Y_8 Y_8 Y_9 Y_9

[0166]

R 3 3 8 における、炭素数 1 ~ 8 0 の直鎖状、分岐状あるいは環状のアルキル基(ここで、アルキル基の鎖中に酸素原子、窒素原子を含んでいてもよい)としては、メチル、エチル、プロピル、ブチル、ペンチル、ヘキシル、シクロヘキシル、ドデシル、1 -エトキシエチル、アグマンチル等が挙げられる。

炭素数 1 ~ 2 0 の直鎖状、分岐状もしくは環状のアルケニル基としては、エテニル、プロペニル、イソプロペニル、シクロヘキセン等が挙げられる。

炭素数1~20の直鎖状、分岐状もしくは環状のアルキニル基としては、アセチレン、プロペニレン等が挙げられる。

炭素数 1 ~ 2 0 の直鎖状、分岐状あるいは環状のアルコキシ基としては、メトキシ、エトキシ、プロピルオキシ、プトキシ、シクロヘキシルオキシ、イソプトキシ、ドデシルオキ

シ等が学げられる。

炭素数6~20の置換もしくは非置換のアリール基としては、フェニル、ナフチル、アントラニル等が学げられる。

アリール基の置換基としてはアルキル基、ニトロ基、水酸基、アルコキシ基、アシル基、 アルコキシカルボニル基、ハロゲン原子を挙げることができる。

[0167]

R₃₃₉における、炭素数1~20の直鎖状、分岐状あるいは環状のアルキレン基(ここで、アルキレン基の鎖中に酸素原子、窒素原子を含んでいてもよい)、としては、メチレン、エチレン、プロピレン、プチレン、イソプチレン、エトキシエチレン、シクロヘキシレン等が挙げられる。

炭素数 1 ~ 2 0 の 直鎖状、 分岐状もしくは環状のアルケニレン基としては、ビニレン、アリレン等が学げられる。

[0168]

具体例を示すが、本発明はこれらに限定されるものではない。

[0169]

【化66】

[0170]

【化67】

$$\left(\bigcirc \right)_{2}^{1+} \quad CH_{3}COO- \qquad \left(\bigcirc \right)_{2}^{1+} \quad \bigcirc CH_{2}COO- \qquad (I-8)$$

[0171]

【化68】

40

30

(II-18)

[0172] 【化69】

(II-17)

【 O 1 7 3 】 【化 7 O 】

【 O 1 7 4 】 【化 7 1 】

[0175]

一般式(AII)、一般式(AIII)、一般式(AIII)で表される化合物は、米国特許第8、784、928号明細書に記載の方法、Macromoleculecs、 Voleday Vole

【 0 1 7 6 】

本発明に於いては、(B1)成分と(B2)成分とを併用することにより、活性光線又は

30

40

50

放射線の照射部/非照射部の界面(低エネルギー量照射部域)近傍に於ける活性光線又は放射線の照射により発生した強酸の濃度分布のコントラストを高めることができる。

[0177]

(B1) 成分と(B2) 成分の添加量の質量比は、通常100/100~100/0、好ましくは100/100~100/10、特に好ましくは100/50~100/20である。

(B1) 成分と(B2) 成分の合計量は、組成物全固形分に対し、通常0.5~20質量%、好ましくは0.75~15質量%、より好ましくは1~10質量%の範囲である。(B1) 成分及び(B2) 成分は各々複数種含有してもよい。

[0178]

[3]有機塩基性化合物

本発明の組成物には、活性光線又は放射線の照射後、加熱処理までの経時による性能変動(パターンのT-tOP形状形成、感度変動、パターン線幅変動等)や塗布後の経時による性能変動、更には活性光線又は放射線の照射後、加熱処理時の酸の過剰な拡散(解像度の劣化)を防止する目的で、有機塩基性化合物を添加することが好ましい。有機塩基性化合物としては、例えば塩基性窒素を含有する有機塩基化合物であり、共役酸のPKの値で4以上の化合物が好ましく使用される。

具体的には下記式(A)~(E)の構造を挙げることができる。

[0179]

【化72】

$$R^{250}-N-R^{252}$$
 ...(A)

$$\begin{array}{c|c}
-N-C=N-&\cdots(B)
\end{array}$$

$$= C - N = C - \cdots (C)$$

$$= C - N - \cdots (D)$$

【0180】 CCで、R²⁵⁰ 、R²⁵¹ 及びR²⁵² は、同一でも異なってもよく、水素原子

、炭素数 $1 \sim 6$ 個のアルキル基、炭素数 $1 \sim 6$ 個のアミノアルキル基、炭素数 $1 \sim 6$ 個のアミノアルキル基、炭素数 $1 \sim 6$ 個のとドロキシアルキル基又は炭素数 $6 \sim 2$ 0 個の置換もしくは非置換のアリール基を表し、ここで、R 2 5 1 とR 2 5 2 は、互いに結合して環を形成してもよい。R 2 5 3 、R 2 5 4 、R 2 5 5 及び R 2 5 6 は、同一でも異なってもよく、炭素数 $1 \sim 6$ 個のアルキル基を表す。

更に好ましい化合物は、一分子中に異なる化学的環境の窒素原子を 2 個以上有する含窒素 塩基性化合物であり、特に好ましくは、置換もしくは未置換のアミノ基と窒素原子を含む

20

40

50

環構造の両方を含む化合物もしくはアルキルアミノ基を有する化合物である。

[0181]

好ましい具体例としては、置換もしくは未置換のグアニジン、置換もしくは未置換のアミノピリジン、置換もしくは未置換のアミノアルキルピリジン、置換もしくは未置換のアミノアルキルピリジン、置換もしくは未置換のアミのピラゾール、置換もしくは未置換のピラジン、置換もしくは未置換のピリミジン、置換もしくは未置換のピラジン、置換もしくは未置換のアミノモルフォリン、置換もしくは未置換のアミノモルフォリン、置換もしくは未置換のアミノアルキルモルフォリン等が挙げられる。好ましい置換基は、アミノ基、アミノアルキル基、アルキルアミノ基、アミノアリール基、アリールオキシ基、アルキル基、アルコキシ基、アシル基、アシロキシ基、アリールオキシ基、ニトロ基、水酸基、シアノ基である。

[0182]

特に好ましい化合物として、グアニジン、1、1ージメチルグアニジン、1、1、8、8、-テトラメチルグアニジン、イミダゾール、2-メチルイミダゾール、4-メチルイミダゾール、N-メチルイミダゾール、2-フェニルイミダゾール、4・5-ジフェニルイミダゾール、2. 4・5-トリフェニルイミダゾール、2-アミノピリジン、3-アミノピリジン、4-アミノピリジン、2-ジメチルアミノピリジン、4-ジメチルアミノピリジン、2-アミノー8-メチルピリジン、2-アミノー4-メチルピリジン、2-アミノー5-メチルピリジン、2-アミノー6-メチルピリジン、3-アミノエチルピリジン、4-アミノエチルピリジン、

[0183]

 $8-P \leqslant J \, C \, C \, D \, J \, J \, D \, V \, C \, C \, C \, D \, S \, J \, D \, C \, C \, D \, S \, J \, D \, D \, C \, C \, D \, S \, J \, D \, C \, C \, D \, S \, J \, D \, C \, C \, D \, S \, J \, D \, C \, C \, D \, S \, J \, D \, C \, C \, D \, S \, J \, D \, C \, C \, D \, S \, J \, D \, C \, C \, D \, S \, J \, D \, C \, C \, D \, S \, J \, D \, C \, C \, D \,$

これらの含窒素塩基性化合物は、単独であるりは2種以上一緒に用りられる。

[0184]

酸発生剤と有機塩基性化合物の組成物中の使用割合は、(酸発生剤)/(有機塩基性化合物)(モル比)=2.5~300であることが好ましい。該モル比が2.5未満では低感度となり、解像力が低下する場合があり、また、300を越えると露光後加熱処理までの経時でレジストパターンの太りが大きくなり、解像力も低下する場合がある。(酸発生剤)/(有機塩基性化合物)(モル比)は、好ましくは5.0~200、更に好ましくは7.0~150である。

[0185]

[4]界面活性剂

本発明の組成物は、界面活性剤、特にフッ素系及び/又はシリコン系界面活性剤を含有することが好ましい。すなわち、本発明の組成物には、フッ素系界面活性剤、シリコン系界面活性剤及びフッ素原子と珪素原子の両方を含有する界面活性剤のいずれか、あるいは2種以上を含有することが好ましい。これらフッ素系及び/又はシリコン系界面活性剤の添加は、現像欠陥の抑制及び塗布性の向上に効果を有する。

[0186]

これらのフッ素系及び/又はシリコン系界面活性剤として、例えば特開昭62-36663号公報、特開昭61-226746号公報、特開昭61-226745号公報、特開昭62-170950号公報、特開平7-230165号

公報、特開平8-62834号公報、特開平9-54432号公報、特開平9-5988号公報、特開2002-277862号公報、米国特許第5405720号明細書、同5360692号明細書、同55296330号明細書、同5436098号明細書、同5576143号明細書、同 5294511号明細書、同5824451号明細書記載の界面活性剤を挙げることができ、下記市販の界面活性剤をそのまま用いることもできる。

使用できる市販のフッ素系及び/又はシリコン系界面活性剤として、例えばエフトップEF301、EF303、(新秋田化成(株)製)、フロラードFC430、431(住友スリーエム(株)製)、メガファックF171、F173、F176、F189、R08(大日本インキ化学工業(株)製)、サーフロンS-382、SC101、102、103、104、105、106(旭硝子(株)製)、トロイゲルS-366(トロイケミカル(株)製)等のフッ素系界面活性剤又はシリコン系界面活性剤を学げることができる。またポリシロキサンポリマーKP-341(信越化学工業(株)製)もシリコン系界面活性剤として用いることができる。

[0187]

また、フッ素系及び/又はシリコン系界面活性剤としては、上記に示すような公知のものの他に、テロメリゼーション法(テロマー法ともいわれる)もしくはオリゴメリゼーション法(オリゴマー法ともいわれる)により製造されたフルオロ脂肪族化合物から導かれたフルオロ脂肪族基を有する重合体を用いた界面活性剤を用いることが出来る。フルオロ脂肪族化合物は、特開2002-90991号公報に記載された方法によって合成することが出来る。

フルオロ脂肪族基を有する重合体としては、フルオロ脂肪族基を有するモノマーと(ポリ(オキシアルキレン))アクリレート及び/又は(ポリ(オキシアルキレン))メタクリレートとの共重合体が好ましく、不規則に分布しているものでも、プロック共重合しては、ポリ(オキシエチレン)基としては、ポリ(オキシエチレン)基、ポリ(オキシアルキレン)基などが挙げられ、また、ポリ(オキシアロピレン)とオキシアテレンとのプロック連結体)をポリに異なる鎖長のに異なる鎖長マーとにポリンを有するようなユニットでもよい。すらに、フルオロ脂肪族基を有するモノマーと、オ重合体はカリでなく、異なる2種以上のフルオロ脂肪族基を有するモノマーや、異なる2種以上の(ポリ(オキシアルキレン))アクリレート(又はメタクリレート)などを同時に共重合した8元系以上の共重合体でもよい。

例えば、市販のフッ素系及び/又はシリコン系界面活性剤として、メガファックF178、F-470、F-478、F-475、F-476、F-472(大日本インキ化学工業(株)製)を学げることができる。さらに、 C_6 F₁ $_3$ 基を有するアクリレート(又はメタクリレート)と(ポリ(オキシアルキレン))アクリレート(又はメタクリレート)と(ポリ(オキシアカリレート)と(ポリ(オキシプロピレン))アクリレート(又はメタクリレート)との共重合体、 C_8 F_{1} $_7$ 基を有するアクリレート(又はメタクリレート(又はメタクリレート)との力した(又はメタクリレート)との力した(マはメタクリレート)と(ポリ(オキシアルキレン))アクリレート(マはメタクリレート)と(ポリ(オキシエチレン))アクリレート(マはメタクリレート)と(ポリ(オキシプロピレン))アクリレート(マはメタクリレート)との共重合体、などを学げることができる。

[0188]

フッ素系及 σ /又はシリコン系界面活性剤の使用量は、ポジ型レジスト組成物全量(溶剤を除く)に対して、好ましくは σ 0 0 1 ~ 2 質量%、より好ましくは σ 0 0 1 ~ 1 質量%、特に好ましくは σ 0 1 質量%~ 1 質量%である。

[0189]

[5]溶剂

10

本発明の組成物は、上記各成分を溶解する溶剤に溶かして支持体上に塗布する。ここで使用する溶剤としては、エチレンジクロライド、シクロヘキサノン、シクロペンタノン、2ーヘプタノン、アープチロラクトン、メチルエチルケトン、エチレングリコールモノエチルエーテル、2ーメトキシエチルアセテート、エチレングリコールモノエチルエーテル、プロピレングリコールモノメチルエーテル、プロピレングリコールモノメチルエーテル、プロピレングリコールモノメチルエーテル、乳酸メチル、乳酸エチル、メトキシプロピオン酸メチル、乳酸メチル、ピルピン酸エチル、ピルピン酸エチル、ピルピン酸エチル、ピルピン酸プロピル、N、Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、Nーメチルピロリドン、テトラとドロフラン等が好ましく、これらの溶媒を単独あるいは混合して使用する。

本発明に於いては、溶剤として、プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート等のプロピレングリコールモノアルキルエーテルアセテート類と、プロピレングリコールモノメチルエーテル、プロピレングリコールモノエチルエーテル等のプロピレングリコールモノアルキルエーテル類又は乳酸メチル、乳酸エチル等の乳酸アルキル類とを混合した混合溶剤を使用することが好ましい。

[0190]

上記各成分を溶剤に溶解させた際の固形分濃度は、 $8 \sim 15$ 質量%とすることが好ましく、 $5 \sim 10$ 質量%とすることがより好ましい。

[0191]

精密集積回路素子の製造などにおいてレジスト膜上へのパターン形成工程は、基板(例:シリコン/二酸化シリコン皮覆、ガラス基板、ITO基板等の透明基板等)上に、本発明の組成物を塗布し、次に活性光線又は放射線描画装置を用いて照射を行い、加熱、現像、リンス、乾燥することにより良好なレジストパターンを形成することができる。

[0192]

本発明の組成物の現像液としては、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、水タケイ酸ナトリウム、アンモニア水等の無機アルカリ類、エチルアミン、ロープロピルアミン等の第一アミン類、ジエチルアミン、ジーローブチルアミン等の第二アミン類、トリエチルアミン、メチルジエチルアミン等の第三アミン類、ジメチルエタノールアミン、トリエタノーアミン等のアルコールアミン類、テトラメチルアンモニウムとドロキシド、コリン等の第四級アンモニウム塩、ピロール、ピペリジン等の環状アミン類、等のアルカリ類の水溶液を使用することができる。更に、上記アルカリ類の水溶液にイソプロピルアルコール等のアルコール類、ノニオン系等の界面活性剤を適当量添加して使用することもできる。

これらの現像液の中で好ましくは第四アンモニウム塩、更に好ましくは、テトラメチルア ンモニウムヒドロオキシド、コリンである。

アルカリ現像液のアルカリ濃度は、通常 $0.1 \sim 20$ 質量%、好ましくは $0.2 \sim 15$ 質量%、更に好ましくは $0.5 \sim 10$ 質量%である。

[0193]

【実施例】

以下、本発明を実施例により更に詳細に説明するが、本発明がこれにより限定されるものではない。

[0194]

<モノマーの合成>

合成例1(繰り返し単位(A1-5)に相当するモノマー(M1)の合成)下記化合物(D)20. 69、下記化合物(F)27. 89及びトリフェニルホスフィン59を混合し、オートクレープにて150℃で10時間反応させた。反応液をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、繰り返し単位(A1-5)に相当する下記モノマ

10

20

40

- (M1) 46 分を得た。

[0195]

【化73】

(D)

(F) CF_3 O CF_3

[0196]

【化74】

(M1)

$$CF_3$$
 CF_3 CH_2 OH CF_3

[0197]

合成例2(繰り返し単位(A2-6)に相当するモノマーの合成)

下記化合物(D)20.6分、下記化合物(E)28.0分及びトリフェニルホスフィン5分を混合し、オートクレープにて150℃で10時間反応させた。反応液をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、繰り返し単位(A2-6)に相当するモノマー46分を得た。

[0198]

【化75】

(D)

(E)

CF₃

O CF_3 $CO_2C(CH_3)_3$

[0199]

<樹脂(A)の合成>

合成例1 (樹脂(R1)の合成)

下記モノマー(M1)48.0分及び下記モノマー(M2)28.8分を窒素下で しているところに、AIBN 1.24分を添加した後にアツ系重合開始剤V-65(和光 4純薬工業(株)製)1.24分を添加し、そのまま70℃にて10時間 して反応させた。

反応液にヘキサン500mlを加えてポリマーを沈殿させたのち、上層をデカンテーションにて除去した。残った粘調なポリマーをアセトン50mlに溶かし、再度ヘキサン1リットルを加えることで、ポリマーを分別処理し、未反応モノマーおよびオリゴマー成分を除去した。得られたポリマーをGPCにて分子量測定を行ったところ、重量平均分子量は8100、分散度は1.9であった。

このポリマーを再度アセトン50mlに溶かし、再度ヘキサン1リットルを加えることで、樹脂(R1)を分別処理し、未反応モノマーおよびオリゴマー成分を除去した。得られた樹脂(R1)をGPCにて分子量測定を行ったところ、重量平均分子量は9800、分

10

20

30

散度は1.4であった。

同様にして樹脂(R-2)~(R-12)を得た。

[0200]

【化76】

(M1)
$$\begin{array}{c} (M2) \\ CF_3 \\ CO_2 \\ CO_2 \\ CF_3 \\ CO_2 \\ CF_3 \\ CO_2 \\ CO_$$

[0201]

下記表 1 に、樹脂(R - 1) ~ (R - 1 2) のモル組成比、重量平均分子量、分散度を示 す。

[0202]

【表 1 】

表 1

樹脂	モル組成比	重量平均	分散度
1	(NMR)	分子量	
	(各繰り返し単位と	0.74	
	左から順に対応)		
(R1)	60/40	9800	1.40
(R2)	60/40	13000	1.45
(R3)	60/40	12000	1.40
(R4)	60/40	9400	1.50
(R5)	60/40	10000	1.40
(R6)	60/40	7500	1.40
(R7)	25/25/50	8500	1.40
(R8)	25/25/50	12000	1.40
(R9)	25/25/50	9000	1.40
(R10)	25/25/50	10500	1.40
(R11)	25/25/50	14500	1.40
(R12)	25/25/50	8500	1.40

[0203]

<比較樹脂の合成>

合成例1 (比較樹脂(C-1)の合成)

8 - (5 - ピシクロ[2.2.1] ヘプテンー2 - イル) - 1、1、1 - トリフルオロー 2-(トリフルオロメチル)-2-プロパン-2-オール27.5 β及びα-トリフルオ ロメチルアクリル酸セーブチルエステル19.6分を窒素下で しているところに、ア 少系重合開始削V - 6 5 (和光純薬工業社製) 1. 2 4 9 を添加し、そのまま7 0 ℃にて 10時間 して反応させた。

反応液にヘキサン500mlを加えてポリマーを沈殿させた後、上層をデカンテーション にて除去した。残った粘調なポリマーをアセトン50mlに溶かし、再度ヘキサン1Lを 加えることで比較樹脂(C-1)を分別処理し、未反応モノマー及びオリゴマー成分を除 去した。得られた比較樹脂(C-1)をGPCにて分子量測定を行ったところ、重量平均 20

30

40

分子量は8100、分散度は1.9であった。

[0204]

実施例1~12及び比較例1

下記表 2 に示す樹脂: 1 . 2 分、酸発生剤: 0 . 0 3 0 分、界面活性剤:樹脂溶液に対し 100PPm、有機塩基性化合物:0.0012分を溶剤19.6分に溶解した樹脂溶液 を O . 1 u m の ポリテトラフルオロエチレンフィルターで 過しポッ型レッスト液を調製 した。

[0205]

【表2】

表 2

	樹脂	The Post of the	 有機	界面	
		酸発生剤	塩基性	活性剤	溶剤
		(質量比)	化合物		(質量比)
実施例 1	(R1)	(VII-4)	N-1	W-1	S-2
実施例 2	(R2)	(VII-4)	N-1	W·1	S-2
実施例3	(R3)	(VII-24)	N-1	W-1	S-2
実施例 4	(R4)	(VII-36)/(PAG4-1)	N-2	W-2	S-2/S-3
		(50/50)			(80/20)
実施例 5	(R5)	(VII-53)/(II-1f)	N-3	W-1	S-2/S-1
		(50/50)			(80/20)
実施例 6	(R6)	(VII·53)/(II·1f)	N-1	W·2	S·2
		(50/50)			i
実施例7	(R7)	(VII-24)	N·1	W-1	S-2
実施例8	(R8)	(VII-4)	N-1	W-1	S·2
実施例9	(R9)	(VII·24)	N·1	W-1	S-2
実施例10	(R10)	(VII-36)/(PAG4-1)	N-2	W-2	S-2/S-3
		(50/50)		1	(80/20)
実施例11	(R11)	(VII-53)/(II-1f)	N-3	W-1	S-2/S-1
		(50/50)		[(80/20)
実施例12	(R12)	(VII-53)/(II- 1f)	N-1	W-2	S·2
		(50/50)			
比較例1	(C-1)	(VII-4)	N-1	W·1	S-2

[0206]

表2における記号の内容は以下のとおりである。

N-2:1, 5-97 π 09014.8.0] -5-17

N-8:1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]-7-ウンデセン

W-1:メガファックF176(大日本インキ化学工業(株)製)(フッ素系)

W - 2 : メガファックR 0 8 (大日本インキ化学工業 (株)製) (フッ素及びシリコン系)

S-1:乳酸メチル

S-2:プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート

8-8:プロピレングリコールモノメチルエーテル

[0207]

上記のように調製したポジ型レジスト液をスピンコータを利用して反射防止膜(DUV4

20

10

30

40

2-6 Brewerscience. Inc. 製)を塗布したシリコンウエハー上に均一に塗布し、120℃60秒間加熱乾燥を行い、膜厚0.1μmのポジ型レジスト膜を形成した。このレジスト膜に対し、KrFマイクロステッパーを用いラインアンドスペース用マスク(ライン幅150nm、ライン/スペース=1:1)を使用してパターン露光し、露光後すぐに110℃90秒間ホットプレート上で加熱した。更に2.38質量%テトラメチルアンモニウムとドロオキサイド水溶液で23℃にて30秒間現像し、30秒間純粋にてリンスした後、乾燥した。このようにして得られたシリコンウエハー上のパターンを下記の方法でレジスト性能を評価した。

[0208]

〔ラインエッジラフネス〕

ラインパターンの長手方向のエッジ 5 μmの範囲について、エッジがあるべき基準線からの距離を測長 8 E M ((株) 日立製作所製 8 - 8 8 4 0) により 5 0 ポイント測定し、標準偏差を求め、 3 σ を算出した。値が小さいほど良好な性能であることを示す。

[0209]

〔 現 像 欠 陥 評 価 試 験 〕

上記の様にして得られたレジストパターンについて、ケーエルエー・テンコール社製のKLA-2112機により現像欠陥数を測定し、得られた1次データ値を測定結果とした。

[0210]

〔スカムの発生〕

線幅 0 . 15ミクロンのレジストパターンにおける現像残さ(スカム)の残り具合で評価 20 し、残さが観察されなかったものをA、かなり観察されたものをC、その中間をBとして評価した。

性能評価結果を表3に示した。

[0211]

【表3】

表3

	ラインエッジ	現像欠陥数	スカム
	ラフネス		
	(nm)		
実施例 1	8.9	2 3	Α
実施例 2	10.2	2 9	Α
実施例3	9.5	3 6	В
実施例 4	10.4	3 1	Α
実施例5	9.7	2 9	A
実施例 6	9.4	3 6	A
実施例7	9.5	3 7	В
実施例8	9.9	2 6	Α
実施例 9	8.9	3 4	Α
実施例10	9.6	3 1	A
実施例11	10.8	3 9	В
実施例12	10.5	2 9	Α
比較例1	12.9	6 7	С

[0212]

表 3 より、本発明のポッ型レッスト組成物は、ラインエッジラフネス及び現像性能が良好であることが判る。

[0213]

30

10

【発明の効果】

本発明により、ラインエッジラフネス、現像欠陥、スカムが改善されたポジ型レジスト組 成物を提供することができる。

フロントページの続き

(72)発明者 水谷 一良

静岡県榛原郡吉田町川尻4000番地 富士写真フィルム株式会社内

(72)発明者 佐々木 知也

静岡県榛原郡吉田町川尻4000番地 富士写真フィルム株式会社内

(72)発明者 漢那 慎一

静岡県榛原郡吉田町川尻4000番地 富士写真フィルム株式会社内

ドターム(参考) 2H025 AA01 AA02 AA03 AA04 AB16 AC04 AC08 AD03 BE00 BE07

BE10 BG00 CB08 CB41 CB45 CB55 CB56 CC03 FA17

4J100 AB07Q AC26R AL24R AL26Q AR09Q AR11P AR11Q BA02P BA02Q BA03P

BA03Q BA05P BA05Q BA06P BA15P BA15Q BA16P BA16Q BA22P BA22Q

BB18P BB18Q BC04Q BC08P BC08Q BC09P BC09Q BC12Q BC43Q CA04

CA05 DA01 DA04 DA28 FA00 GC10 JA37 JA38